(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-255524 (P2002-255524A)

(43)公開日 平成14年9月11日(2002.9.11)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FI	5	7]}*(参考)
C 0 1 B	31/02	1 0 1	C 0 1 B 31/02	101F	4D006
				101Z	4G046
B 0 1 J	19/08		B 0 1 J 19/08	G	4G069
	31/12		31/12	M	4G075
B 8 2 B	3/00		B 8 2 B 3/00		
		審査請求	未請求 請求項の数26	OL (全 14 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願2001-56330(P2001-56330)	(71)出願人 000005		
(22)出顯日		平成13年3月1日(2001.3.1)	東京者 (72)発明者 梶浦 東京者	品川区北品川6丁目	
			(72)発明者 筒井 東京者		7番35号 ソニ
	,		(74)代理人 10009 弁理士		· 2 名)

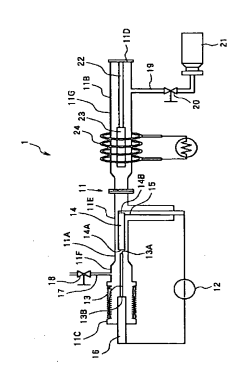
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 炭素質材料の製造方法及び製造装置

(57)【要約】

【課題】 純度の高い単層カーボンナノチューブを髙効率で得ることができる炭素質材料の製造方法及び製造装置の提供。

【解決手段】 炭素質材料の製造装置 1 は、反応管 1 1、ガス供給部を有する。反応管 1 1 内にはアーク放電部を規定するアノード 1 3、カソード 1 4 が設けられ、生成された炭素質材料を捕獲する捕獲器 2 3 が設けられている。反応管 1 1 の外周であって捕獲器 2 3 が設けられている位置にはRFヒーター 2 4 が設けられている。炭素質材料の製造方法では、アーク放電部で生成された炭素質材料は、ガス供給部から反応管 1 1 内に供給されたガスによって捕獲器 2 3 へ搬送され、捕獲器 2 3 において大気に曝されない状態でRFヒーター 2 4 により加熱処理され、不純物の除去、単層カーボンナノチューブの成長促進がなされる。



EXPRESS MAIL LABEL NO.: EV 481672169 US



【特許請求の範囲】

【請求項1】 炭素質材料生成室を画成する反応管内に 炭素系材料で構成されたアノードと、該アノードに対向 し該アノードとの間でアーク放電部を規定する炭素系材 料で構成されたカソードとを配置し、

該アーク放電部は雰囲気ガスにさらされながら、該アノ ード及びカソード間に電圧を供給してアーク放電がなさ れ、該アーク放電部で炭素質材料が生成され、

該雰囲気ガスは該アーク放電部を通過可能な該反応管内 の所定方向に流される炭素質材料の製造方法において、 該雰囲気ガスの流れ方向において該アーク放電部の下流 側の炭素質材料捕獲器で、該炭素質材料捕獲器を加熱し ながら生成された炭素質材料を回収することを特徴とす る炭素質材料の製造方法。

【請求項2】 該雰囲気ガスは触媒ガスであることを特 徴とする請求項1記載の炭素質材料の製造方法。

【請求項3】 該アノードは、触媒を含有しない炭素系 材料で構成されていることを特徴とする請求項2記載の 炭素質材料の製造方法。

【請求項4】 該雰囲気ガスは、有機ガスと触媒ガスと の混合ガスであることを特徴とする請求項1記載の炭素 質材料の製造方法。

【請求項5】 該アノードは、触媒を含有しない炭素系 材料で構成されていることを特徴とする請求項4記載の 炭素質材料の製造方法。

【請求項6】 該雰囲気ガスは、有機ガスであることを 特徴とする請求項1記載の炭素質材料の製造方法。

【請求項7】 該炭素質材料捕獲器の加熱を減圧下で行 うことを特徴とする請求項1記載の炭素質材料の製造方

【請求項8】 アーク放電と該炭素質材料捕獲器の加熱 とを同時に行うことを特徴とする請求項1記載の炭素質 材料の製造方法。

【請求項9】 アーク放電の際に該雰囲気ガスは、該ア ーク放電部の周囲であって該アノードと該カソードとを 結ぶ方向に進む螺旋流にて流されることを特徴とする請 求項1記載の炭素質材料の製造方法。

【請求項10】 複数の種類の異なる該雰囲気ガスを それぞれ別個に独立して該反応管内に供給し、該反応管 内で混合させて混合ガスの螺旋流としたことを特徴とす 40 る請求項9に記載の製造方法。

【請求項11】 炭素質材料生成室を画成する反応管

該反応管内に配置された炭素系材料で構成されたアノー

該反応管内に該アノードと対向して設けられ、該アノー ドとの間でアーク放電部を規定する炭素系材料で構成さ れたカソードと、

該アノード及びカソード間にアーク放電を発生させるた めに、該アノード及び該カソードに接続された電流供給 50 を特徴とする請求項19記載の炭素質材料の製造装置。

部とを備え、

該反応管には該アーク放電部に向って雰囲気ガスを供給 し所定方向に雰囲気ガスを流すための雰囲気ガス供給部 が連通して接続され、

該反応管内であって雰囲気ガスの流れ方向において該ア ーク放電部の下流側には、炭素質材料捕獲器が設けられ た炭素質材料の製造装置において、

該炭素質材料捕獲器の内部又は外部には、該炭素質材料 捕獲器を加熱するための加熱器が設けられていることを 10 特徴とする炭素質材料の製造装置。

【請求項12】 該反応管の内径は、雰囲気ガスの流れ を一方向のみに限定し、該反応管内の雰囲気ガスの対流 を防止できる程度に小さく構成されていることを特徴と する請求項11記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項13】 該雰囲気ガスは、有機ガスと触媒ガス との混合ガスであることを特徴とする請求項11記載の 炭素質材料の製造装置。

【請求項14】 該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることを特徴とする請求項13記 載の炭素質材料の製造装置。 20

【請求項15】 該雰囲気ガスは触媒ガスであることを 特徴とする請求項11記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項16】 該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることを特徴とする請求項15記 載の炭素質材料の製造装置。

【請求項17】 該雰囲気ガスは、有機ガスであること を特徴とする請求項11記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項18】 該反応管は断面が略円形であり、

該雰囲気ガス供給部は、該アーク放電部でのアーク放電 30 により生成された炭素質素材を捕獲器方向に搬送するた めに、該反応管に接続されて該アーク放電部の上流側か ら該アーク放電部に向ってガスを供給するガス供給管を 有し、

該ガス供給管は、該反応管の略接線方向に延びて設けら れ、該反応管内で螺旋流を生成することを特徴とする請 求項 1 1 記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項19】 該ガス供給管は、該反応管の略接線方 向に連通接続され第1のガスを該反応管内に供給する第 1 管と、該第1 管とは別の位置に該反応管の略接線方向 に連通接続され第2のガスを該反応管内に供給する第2 管との少なくとも2本で構成されることを特徴とする請 求項18記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項20】 該第1のガスを該第1管内において第 1の速度で流すための第1フローメータが該第1管に接 続され、該第2のガスを第2の管内において第1の速度 とは異なる第2の速度で流すための第2のフローメータ が該第2管に接続されていることを特徴とする請求項1 9記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項21】 該第1のガスは、有機ガスであること

(3)

【請求項22】 該第2のガスは、触媒ガスであること を特徴とする請求項19記載の炭素質材料の製造装置。

【請求項23】 該ガス供給管は、該アーク放電部から 該捕獲器へと向かう方向に対して鋭角に延びて該反応管 に接続されていることを特徴とする請求項18に記載の 炭素質材料の製造装置。

【請求項24】 該反応管内に、該反応管よりも径の小 さい内管が該反応管と同軸的に配置され、該内管は、少 なくとも該ガス供給管が接続されている位置に設けられ ていることを特徴とする請求項18記載の炭素質材料の 10 製造装置。

【請求項25】 該反応管のアーク放電部周囲の内周面 断面積が、他の部位の内周断面積よりも小さい縮径部に て構成されていることを特徴とする請求項11記載の炭 素質材料の製造装置。

【請求項26】 該縮径部は該捕獲器の直前まで延び、 該捕獲器の直前にて該反応管が拡径して構成されている ことを特徴とする請求項25記載の炭素質材料の製造装 置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は炭素質材料の製造方法及 び製造装置に関し、特にアーク放電を利用して単層カー ボンナノチューブ等の炭素質材料を製造する炭素質材料 の製造方法及び製造装置に関する。

[0002]

【従来の技術】カーボンナノチューブは、1991年 に、S. Iijima, Nature, Vol. 354 (1991)56で飯島により初めて報告された新しい 材料である。特に、単層カーボンナノチューブ(SWN T)は、螺旋の巻き方、いわゆるカイラリティ(chi rality)により、電子物性が金属的性質から半導 体的性質まで変化することが理論的に分かっており、次 世代の電子材料として有望視され、ナノエレクトロニク ス材、電界電子放出エミッタ、高指向性放射源、軟X線 源、一次元伝導材、高熱伝導材、水素貯蔵材等への応用 が考えられている。又、表面の官能基化、金属被覆、異 物質内包により、カーボンナノチューブの応用範囲は更 に広がると思われる。

【0003】単層カーボンナノチューブをはじめとする 炭素質材料を製造する方法としては、炭素棒を電極とし アーク放電を利用した、いわゆるアーク放電法により大 **量合成する方法が従来より提案されている。この方法で** は、対向配置されたアノードとカソードとからなるアー ク放電部においてアーク放電を発生させることによって 炭素質材料が生成される。

【0004】アーク放電法を行う炭素質材料の製造装置 の一例を図7に示す。製造装置101には筒状の反応管 111が設けられており、反応管111の内部には、ア

対向配置されている。アノード113は正極側の電流導 入端子142に電気的に接続されており、カソード11 4は負極側の電流導入端子141に電気的に接続されて いる。これら2つの電流導入端子141、142は、反 応管111の外部に設けられた電流供給部112に電気 的に接続されており、アノード113、カソード114 に電圧を印加可能に構成されている。アノード113と カソード114とが互いに対向する先端間でアーク放電 部が規定される。アーク放電部は、反応管111の軸方 向の略中央に位置しており、アーク放電部に対応する位 置であって反応管111の外側には、アーク放電部を加 熱するための電気炉124が設けられている。

【0005】アノード113は、鉄、コバルト、ニッケ ル、ランタン等の触媒をなす金属を添加したカーボンか らなる炭素電極である。触媒は、アーク放電によって単 層カーボンナノチューブ等の炭素質材料を製造する際に 用いられる。カソード114は、触媒を含まない純粋炭 素電極である。

【0006】反応管111の両端には、反応管111の 20 端部を覆う蓋体111C、111Dがそれぞれ設けられ ており、反応管111内を大気から遮断可能に構成され ている。蓋体111Cには、反応管111の軸方向に貫 通し反応管111内部と外部とを連通する貫通孔111 aが形成されており、この貫通孔111aには、不活性 ガス注入器143がホース117を介して接続されてい る。不活性ガス注入器143は、HeやAr等の不活性 ガスを反応管111内部に供給可能に構成されている。 また、ホース117の一部には、フローメータ118が 設けられており、反応管111内部に注入される不活性 30 ガスの流速を可変としている。

【0007】蓋体111Dの周面には、蓋体111Dの 周面から半径方向に貫通し反応管111内部と外部とを 連通する貫通孔111bが形成されている。貫通孔11 1 bには、ポンプ121がホース119を介して接続さ れている。ポンプ121は、反応管111内部に存在す る気体を負圧にて反応管111外部に排出可能に構成さ れている。又、ホース119の一部には、フローメータ 120が設けられており、反応管111内部から排出さ れる不活性ガス等の流速を可変としている。

【0008】又、蓋体111Dには、反応管111の軸 方向に貫通する貫通孔111cが形成されており、貫通 孔111cには二重管122が貫通した状態で設けられ ている。従って、二重管122の一部は、反応管111 内部に位置している。二重管122の一端であって二重 管122内に位置している側の端部には、アーク放電部 で生成された炭素質材料を捕獲するための捕獲器123 が設けられている。捕獲器123の内部は、二重管12 2の外管の内周と内管の外周とで画成される空間に連通 する空間と、二重管122の内管の内周により画成され ノード113とカソード114とが僅かな隙間を隔てて「50」る空間に連通する空間とが形成されている。これら2の (4)

空間は互いに連通している。との構成により、二重管1 22の端部であって捕獲器123が設けられていない側 から、内管の内周により画成させる空間に冷却水が注入 されると、冷却水は、内管の内周により画成される空間 を通過して捕獲器123内に到達し、捕獲器123を冷 却し、二重管122の外管の内周と内管の外周とで画成 される空間へ流込み、二重管122の他端から排出され るように構成される。

【0009】次に、単層カーボンナノチューブ等の炭素 質材料を製造する方法について説明する。アノード11 10 3は、カーボンを粉状に粉砕し、粉状のカーボンに鉄、 ニッケル、コバルト、ランタン等の触媒の粉体を混ぜた ものを、アノード113の形状に成形し、更に、焼成、 加工することによって製造される。カソード114は、 カーボンがそのままカソード114の形状に成形される ことにより製造される。次に、アノード113とカソー ド114とを、炭素質材料の製造装置101にセット し、一旦、反応管111内部を真空にする。その後、不 活性ガス注入器143によって不活性ガスを反応管11 1内部に供給しポンプ121によって反応管111の内 20 の不活性ガスを排出している状態下、即ち、アーク放電 部にガス流が流れている状態下でアーク放電を行い、ア ーク放電部においてアノード113を構成するカーボン を材料として触媒の触媒作用により単層カーボンナノチ ューブ等の炭素質材料が生成される。より詳細には、ア ーク放電部では、アノード113から金属と炭素とが同 時に蒸発し、蒸発した炭素は煤として出現する。得られ た煤には、単層カーボンナノチューブの他、黒鉛、アモ ルファスカーボン、触媒金属、触媒金属の酸化物などが 混在している。アーク反応部で生成された単層カーボン ナノチューブ等の炭素質材料を含む煤は、供給された不 活性ガスの流れにより、下流側に設けられた捕獲器12 3へと搬送される。

【0010】上述のようなアーク放電法を用いて得られ る単層カーボンナノチューブ等の炭素質材料の回収率を 高めるために、さまざまな技術が開示されている。

【0011】特開平6-157016号公報、特開平6 -280116号公報によれば、アーク放電法における 単層カーボンナノチューブの回収率は、単層カーボンナ ノチューブの生成される反応管内のガス分圧に大きく依 40 平8-12310号公報に記載されている炭素質材料の 存していることが認められている。特開平6-2801 16号公報によれば、反応管内の不活性ガスの圧力範囲 を200Torr (約26.7kPa)以上とすること により、単層カーボンナノチューブの回収率を高めると とができる旨が記載されており、又、特開平6-157 016号公報には、反応管内の不活性ガスの分圧が50 0~2500Torr (約66. 7~333. 3kP a) の範囲内のときに、単層カーボンナノチューブの回 収率を最適化することができる旨が記載されている。ま

の温度を1000~4000℃とすることにより、単層 カーボンナノチューブの回収率を髙めることができる旨 が記載されている。

【0012】アーク放電法により単層カーボンナノチュ ーブを生成すると、炭素質材料は反応管111の壁面 に、煤状の生成物あるいはWeb状の生成物となって付 着するが、単層カーボンナノチューブは、Web状の生 成物中に特に多く含まれる。煤状の生成物は、主にアモ ルファス状カーボンから成るといわれている。そこで、 単層カーボンナノチューブの含有量の高い生成物を得て 回収率を高めるためには、Web状の生成物を効率よく 回収する必要がある。

【0013】特開平8-12310号公報には、アーク 放電法により生成された煤を含むWeb状生成物を、効 率よく回収する方法が記載されている。この方法では、 反応管内の壁面から煤を含むWeb状生成物を回収した 後に、酸性溶液や熱酸化処理による生成物の精製処理を 行って、ある程度髙純度の単層カーボンナノチューブを 得ている。

[0014]また、T. Sugai et al., J pn. J. Appl. Phys., Vol. 38, (2 000) L477. T. Sugai et al., J. Chem. Phys., Vol. 112, (200 0)6000では、電気炉内でアーク放電を行い、髙回 収率で単層カーボンナノチューブを生成する方法が報告 されている。これらの報告書では、電子顕微鏡やラマン 分光器で単層カーボンナノチューブを評価しており、反 応管内でアーク放電を行った場合と比較して、単層カー ボンナノチューブをより効率的に得ていることが確認さ 30 れている。

[0015]

【発明が解決しようとする課題】しかし、特開平6-1 57016号公報、特開平6-280116号公報記載 の炭素質材料の製造方法では、得られた煤等の炭素質材 料について精製処理を行わないため、得られたサンプル 中には、金属触媒やアモルファス状カーボンが、依然と して相当量含まれている。従って、単層カーボンナノチ ューブの純度を高めるには、得られた炭素質材料に対し て精製処理を行うことが必須であると考えられる。特開 製造方法では、得られた炭素質材料について精製処理を 行っているが、精製処理は、得られた炭素質材料が反応 管内から一旦取出され大気に曝された後に行われる。金 属触媒は微粒子であるため、このように大気に曝される とすぐに表面が酸化してしまい、一度酸化してしまうと 金属触媒の除去が困難となり、触媒等をほとんど含まな い純度の高い単層カーボンナノチューブを得ることは困 難であった。

【0016】そこで本発明は、純度の高い単層カーボン た、特開平6-157016号公報には、アーク放電部 50 ナノチューブを髙効率で得ることができる炭素質材料の 製造方法及び製造装置を提供することを目的とする。 【0017】

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するために、本発明は、炭素質材料生成室を画成する反応管内に炭素系材料で構成されたアノードと、該アノードに対向し該アノードとの間でアーク放電部を規定する炭素系材料で構成されたカソードとを配置し、該アーク放電部は雰囲気ガスにさらされながら、該アノード及びカソード間に電圧を供給してアーク放電がなされ、該アーク放電部で炭素質材料が生成され、該雰囲気ガスは該アーク放電部で炭素質材料が生成され、該雰囲気ガスは該アーク放電部を通過可能な該反応管内の所定方向に流される炭素質材料の製造方法において、該雰囲気ガスの流れ方向において該アーク放電部の下流側の炭素質材料捕獲器で、該炭素質材料捕獲器を加熱しながら生成された炭素質材料を回収する炭素質材料の製造方法を提供している。

【0018】ここで、該雰囲気ガスは触媒ガスであることが好ましい。

【0019】又、該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることが好ましい。

【0020】又、該雰囲気ガスは、有機ガスと触媒ガス 20 との混合ガスであることが好ましい。

【0021】又、該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることが好ましい。

【0022】又、該雰囲気ガスは、有機ガスであること が好ましい。

【0023】又、該炭素質材料捕獲器の加熱を減圧下で 行うことが好ましい。

【0024】又、アーク放電と該炭素質材料捕獲器の加熱とを同時に行うことが好ましい。

【0025】又、アーク放電の際に該雰囲気ガスは、該 30 アーク放電部の周囲であって該アノードと該カソードと を結ぶ方向に進む螺旋流にて流されることが好ましい。

【0026】又、複数の種類の異なる該雰囲気ガスを、それぞれ別個に独立して該反応管内に供給し、該反応管内で混合させて混合ガスの螺旋流とすることが好ました。

【0027】本発明は、更に、炭素質材料生成室を画成する反応管と、該反応管内に配置された炭素系材料で構成されたアノードと、該反応管内に該アノードと対向して設けられ、該アノードとの間でアーク放電部を規定する炭素系材料で構成されたカソードと、該アノード及び方とでは、該アノード及び該カソードに接続された電流供給部とを備え、該反応管には該アーク放電部に向って雰囲気ガスを供給して設定方向に雰囲気ガスを流すための雰囲気ガスを供給して接続され、該反応管内であって雰囲気ガスの流れ方向において該アーク放電部の下流側には、炭素質材料が設けられた炭素質材料の製造装置において、該炭素質材料捕獲器の内部又は外部には、該炭素質材料が設けられている炭素質材料が設けられている炭素質材料が設けられている炭素質材料が設けられている炭素質が発しい。

材料の製造装置を提供している。

【0028】ここで、該反応管の内径は、雰囲気ガスの流れを一方向のみに限定し、該反応管内の雰囲気ガスの対流を防止できる程度に小さく構成されていることが好ましい。

【0029】又、該雰囲気ガスは、有機ガスと触媒ガス との混合ガスであることが好ましい。

【0030】又、該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることが好ましい。

0 【0031】又、該雰囲気ガスは触媒ガスであることが 好ましい。

【0032】又、該アノードは、触媒を含有しない炭素 系材料で構成されていることが好ましい。

【0033】又、該雰囲気ガスは、有機ガスであること が好ましい。

【0034】又、該反応管は断面が略円形であり、該雰囲気ガス供給部は、該アーク放電部でのアーク放電により生成された炭素質素材を捕獲器方向に搬送するために、該反応管に接続されて該アーク放電部の上流側から該アーク放電部に向ってガスを供給するガス供給管を有し、該ガス供給管は、該反応管の略接線方向に延びて設けられ、該反応管内で螺旋流を生成することが好ましい。

【0035】又、該ガス供給管は、該反応管の略接線方向に連通接続され第1のガスを該反応管内に供給する第1管と、該第1管とは別の位置に該反応管の略接線方向に連通接続され第2のガスを該反応管内に供給する第2管との少なくとも2本で構成されることが好ましい。

【0036】又、該第1のガスを該第1管内において第1の速度で流すための第1フローメータが該第1管に接続され、該第2のガスを第2の管内において第1の速度とは異なる第2の速度で流すための第2のフローメータが該第2管に接続されていることが好ましい。

【0037】又、該第1のガスは、有機ガスであることが好ましい。

【0038】又、該第2のガスは、触媒ガスであることが好ましい。

【0039】又、該ガス供給管は、該アーク放電部から 該捕獲器へと向かう方向に対して鋭角に延びて該反応管 に接続されていることが好ましい。

【0040】又、該反応管内に、該反応管よりも径の小さい内管が該反応管と同軸的に配置され、該内管は、少なくとも該ガス供給管が接続されている位置に設けられていることが好ましい。

【0041】又、該反応管のアーク放電部周囲の内周面 断面積が、他の部位の内周断面積よりも小さい縮径部に て構成されていることが好ましい。

【0042】又、該縮径部は該捕獲器の直前まで延び、 該捕獲器の直前にて該反応管が拡径して構成されている ことが好ましい。 (6)

[0043]

【発明の実施の形態】本発明の実施の形態による炭素質 材料の製造方法及び製造装置について図1乃至図3に基 づき説明する。

【0044】炭素質材料の製造装置1は、主として単層 カーボンナノチューブを製造する。図1に示されるよう に、炭素質材料の製造装置1は、略筒状の反応管11及 び電流供給部12を有し、反応管11は、略筒状をした 左側反応管11Aと右側反応管11Bとの2つの部分か ら構成されている。従って、反応管11は、左側反応管 10 11Aと右側反応管11Bとに分離可能に構成されてお り、後述の捕獲器23から単層カーボンナノチューブを 取出しやすい構造となっている。反応管11は石英から なり、耐熱性に優れ、化学的に安定な性質を持つ。

【0045】左側反応管11Aの内部には、棒状のアノ ード13とカソード14とが設けられている。アノード 13及びカソード14は、純粋なカーボンにより構成さ れている。アノード13、カソード14の直径は、それ ぞれ10mm、15mmである。アノード13とカソー ド14とは同一線上に配置されており、アノード13の 一端13Aとカソード14の一端14Aとは、僅かな隙 間を隔てて対向配置されている。アノード13の他端1 3 Bは、電流供給部12の正極に電気的に接続されてお り、カソード14の他端14Bは、電流供給部12の負 極に電気的に接続されており、アノード13、カソード 14に電流を供給することによって、アノード13の一 端13Aとカソード14の一端14Aとの間にアーク放 電を発生可能に構成されている。図示せぬ切換スイッチ により、電極の極性を逆にすることもできるように構成 されており、アノード13の位置とカソード14の位置 とを逆にしてアーク放電を発生させることもできるよう に構成されている。アノード13とカソード14とが互 いに対向する先端間でアーク放電部が規定される。アー ク放電部は、左側反応管11Aの軸方向の略中央に位置 している。

【0046】アノード13は、単層カーボンナノチュー ブ等の炭素質材料の製造する際に炭素質材料の原料とし て用いられるため消耗する。この消耗により、アノード 13とカソード14との間の隙間が広がることによりア ーク放電が生じなくなってしまうことを防止するため、 アノード13とカソード14との間の隙間は、常に一定 に保たれるように構成されている。即ち、アノード13 の他端13 Bは、直線運動導入機構16によって支持さ れており、アノード13をアノード13の長手方向に移 動可能としている。カソード14の他端14Bは、カソ ード14を移動不能に支持する支持部材15によって支 持されている。

【0047】反応管11の両端は、反応管11の端部を 覆う蓋体110、110がそれぞれ設けられており、反 形をしているため、反応管11の両端を覆う蓋体11 C、11Dの形状も円形をしている。反応管11の一部 であって、蓋体11Cからアーク放電部の方へ少し寄っ た位置には、ガスを反応管内に供給するための供給管1 7が設けられており、供給管17の内部は反応管11の 内部に連通している。

【0048】供給管17は、図2に示されるように、左 側反応管 1 1 A の周面の接線方向に延出して設けられて いる。従って、左側反応管11A内に供給されるガス も、反応管11の接線方向から供給される。このため、 供給されたガスは、図2に矢印で示されるように、反応 管11内で螺旋流となり、螺旋流のままアーク放電部に 供給されるように構成されている。

【0049】供給管17の一部には、流量制御手段たる 供給管フローメータ18(図1)が設けられており、反 応管11と接続されている供給管17の一端に対する他 端には、図示せぬガス供給部が設けられている。図示せ ぬガス供給部は、不活性ガス、又は触媒ガスと有機ガス との混合ガスを選択的に供給可能に構成されている。触 媒ガスとしては、具体的には昇華した状態のフェロセン が使用される。不活性ガスとしては、ヘリウムガスが使 用される。有機ガスは、アノードをなすカーボンと共 に、生成される単層カーボンナノチューブ等の炭素質材 料の原料をなし、メタンガス単体が使用される。供給管 フローメータ18は、供給管17内を流れ反応管11内 に供給される混合ガスの流速を調節可能に構成されてい る。反応管11内のガスの最大流量は5L/minであ

【0050】左側反応管11A内のアーク放電部に、生 成される炭素質材料の原料たる有機ガスが供給されるた め、アノードが炭素質材料の原料として用いられる比率 が低くなり、アノードの消耗を大幅に減じることができ る。又、反応管11内のアーク放電部に触媒ガスが供給 されるため、触媒とカーボンと混合してアノードを構成 する必要がなくなり、アノード製造の手間とコストとを 低減することができ、単層カーボンナノチューブ等の炭 素質材料を安価で容易に製造することができる。

【0051】又、螺旋流のままアーク放電部にガスが供 給されるため、アーク放電部において触媒ガスや有機ガ スが均一に供給され、均一な放電を得ることができ、安 定した質の炭素質材料の生成を確保することができる。 【0052】右側反応管11Bの一部であって蓋体11 Dからアーク放電部の方へ少し寄った位置には、反応管 内からガスを排出するための排出管19が設けられてお り、排出管19の内部は反応管11の内部に連通してい る。排出管19の一部には、排出管フローメータ20が 設けられており、反応管11と接続されている排出管1 9の一端に対する他端には、ポンプ21が設けられてい る。ポンプ21は、負圧によって反応管11内部のガス 応管11内を大気から遮断する。反応管11の両端は円 50 を吸引することによって、反応管11内部のガスを反応

11

管11内部から排出可能に構成されている。 排出管フロ ーメータ20は、ポンプ21による吸引力を調節可能に 構成されている。

【0053】円形をした蓋体11Dの中央には、反応管 11の軸方向、即ち、アーク放電部に向かって延出する 棒状の捕獲器支持部材22が設けられている。 蓋体11 Dと接続されている捕獲器支持部材22の一端に対する 他端には、アーク放電部で生成された単層カーボンナノ チューブ等を含む炭素質材料を捕獲するための捕獲器2 3が設けられている。捕獲器23は、黒鉛ロッドからな 10 り、円柱形状をし、その長手方向の一端が捕獲器支持部 材22に接続されている。捕獲器23は、右側反応管1 1 B内部であって右側反応管 I 1 Bの軸方向の略中央か らアーク放電部寄りの所定の位置までの部分に位置して いる。この位置は、供給管17から供給されるガスの流 れに着目すれば、アーク放電部よりも下流側であり、こ れに対して供給管17の設けられている位置は、アーク 放電部よりも上流側である。アーク放電部で生成される 炭素質材料には、Web状サンプル、アモルファス状カ ーボン、黒鉛、触媒が含まれるが、この順に密度が大き くなる。この密度の違いに着目し、ガスの流量を適当な 値とすることにより、下流側に設けられた捕獲器23で Web状サンプルのみを選択的に得ることができるよう に構成されている。捕獲器23に捕獲された単層カーボ ンナノチューブを取出す際には、左側反応管11Aと右 側反応管11Bとを分割して取り出すことができるよう に構成されている。

【0054】右側反応管11B内部の捕獲器23に捕獲 された炭素質材料を加熱するために、捕獲器23が設け られている位置に対して、右側反応管11Bの外周を巻 回するようにRFヒーター24が設けられている。捕獲 された炭素質材料を、捕獲器23に捕獲されたままの状 態で、RFヒーター24により加熱することができるた め、得られた炭素質材料を大気に曝すことなく精製処理 することができる。このため、触媒に含まれるFe等の 不純物を酸化することなく除去することことができ、且 つ、結晶性の悪い単層カーボンナノチューブを再配列し 結晶性の良い単層カーボンナノチューブとすることがで き、炭素質材料中の単層カーボンナノチューブの比率 を、効率よく髙めることができる。

【0055】反応管11の径は、図1及び図3に示され るように、全ての部分において均一となってはおらず、 部分的に径の小さい縮径部11Eを有している。即ち、 反応管11の左端部からアーク放電部に向かって供給管 17の設けられている位置を過ぎた辺りまでは、径の大 きい大径部11Fが同一径で続いているが、この位置か ら、径の小さな縮径部11日となりアーク放電部に至 り、ガスの流れ方向下流側の捕獲器23が設けられてい る直前まで縮径部11日は続く。縮径部11日となって いる部分はその区間内で同一径である。捕獲器23の直 50 れるため、反応管11内部、特にアーク放電部において

前から再び反応管11の左端部と同一の大径部11Gと なり、排出管19の設けられている位置を過ぎて反応管 11の右端部へと至る。この大径部11日も区間内では 同一径である。縮径部11日の径は、30mmであり、 大径部11F、11Gの径は50mmである。このよう に、大径部11F、11G、縮径部11Eは、反応管内 の雰囲気ガスの対流を防止できる程度に小さく構成され ている。

【0056】又、アーク放電部の位置において反応管1 1の径が細い縮径部11Eとなっており、縮径部11E の断面積が、供給管17の設けられている大径部11F の断面積よりも小さいため、原料ガスたる有機ガスを図 3の矢印に示されるように、効率的にアーク放電部に収 東させることができ、安定した原料ガスの供給を行うこ とができる。このため、アーク放電部で有機ガスが希薄 になることを防ぐことができ、安定した放電が可能とな り、安定して炭素質材料を生成することができる。

【0057】又、アーク放電部を過ぎて捕獲器23の直 前まで縮径部11Eとなっているため、反応管11内を 流れるガス流速を高めることができ、アーク放電部と捕 獲器23との間の反応管11の内周面部分に、生成した。 炭素質材料が付着してしまうのを極力防ぐことができ、 効率よく捕獲器23にて炭素質材料を捕獲することがで きる。

【0058】又、捕獲器23の直前の位置において大径 部11Gとなっており、捕獲器23の周囲を流れるガス の流速を低下させることができるため、生成した炭素質 材料が捕獲器23に捕獲されずに通過してしまうのを極 力防ぐことができる。

【0059】次に、単層カーボンナノチューブ等の炭素 質材料の製造方法について説明する。炭素質材料の製造 に先立ち、先ず、アノード13が製造される。即ち、カ ーボン塊を棒状に削り、アノード13、カソード14の それぞれの形状とする。

【0060】次に、アノード13、カソード14を直線 運動導入機構16、支持部材15にそれぞれセットし、 一旦、反応管 1 1 内を 1 0 - 1 Pa以下に真空引きす る。そして、反応管11内部に、図示せぬガス供給部か ら供給管を介して不活性ガスを供給し、反応管11内を 約66.7kPa (500Torr) にする。その後、 不活性ガスの供給を止め、アーク放電部においてアーク 放電を発生させ、図示せぬガス供給部から触媒ガスと有 機ガスとの混合ガスを供給し、これと同時に、ポンプ2 1を動作させて反応管11内のガスを排出し、反応管1 1内にガスの流れを生じさせる。混合ガス中の触媒ガス の比率は、触媒ガスが50wt%である。この間、反応 管11内の気圧は約66.7kPaに保たれ、アーク放 電を行う時間は30分間である。このときガスは、供給 管17から左側反応管11Aの内周面接線方向に供給さ

20

14

螺旋流となっている。又、アーク放電部の位置においては反応管11の径が小さい縮径部11Eとなっているため、原料ガスたる有機ガスと触媒ガスとの混合ガスを効率的にアーク放電部に収束させている。この状態で、単層カーボンナノチューブ等を含む炭素質材料がアーク放電部において生成され、有機ガスと触媒ガスとの混合ガスの流れによって捕獲器23へと搬送される。

【0061】アーク放電が終了した後に、反応管11内を10⁻¹ Pa以下に真空引きし、この状態で、捕獲器23によって捕獲された炭素質材料を、RFヒーター24によって加熱する。加熱温度、時間は、1100℃で30分間である。以上の製造工程によって、純度の高い単層カーボンナノチューブが、高効率で製造される。

【0062】次に、本発明による炭素質材料の製造方法及び製造装置について実験を行った。実験は、本発明による炭素質材料の製造方法及び製造装置により製造された炭素質材料である本発明1~6と、比較例により製造された炭素質材料である比較例1、2とを比較することにより行った。

【0063】本発明1は、本実施の形態による炭素質材料の製造方法及び製造装置とほぼ同一の条件により製造されており、次の条件のみが異なっている。アノードを直径6mm、金属粉末と炭素とからなり組成が $N_i=4.2\%$ 、Y=1.0%、C=94.8%であるコンボジットロッドとした。又、アーク放電を発生する前に、チャンバー内を 10^{-1} Pa以下に真空引きした後にHeガスを導入して反応管11内の気圧を66.7kPaとした。この気圧を維持した状態で、Heガスを毎分5しの流速で反応管11内をフローさせた。この状態下で、アノード13、カソード14の両電極間に150Aの直流電流を加えアークを2分間発生させた。電極間の距離は、電極間の電位差が $45\sim50$ V になるように保持した。

【0064】従って、本発明1でも本発明の実施の形態と同様に、アーク放電が終了した後、チャンバー内を10⁻¹ Pa以下に保持し、RFヒーター24からの高周波により捕獲器23を1100℃まで昇温し、30分間保持した。

【0065】本発明2は、反応管11内を流れるHeガスの流速を毎分0.5 Lにした点を除き、本発明1を製 40 造した条件と同一の条件により製造された。本発明3は、電極間に200Aの直流電流を加えた点を除き、本発明1を製造した条件と同一の条件により製造された。本発明4は、アーク放電が終了した後に、真空引きせずにHeガスの圧力を反応管内で66.7 kPaとしたままで、RFヒーター24からの高周波により捕獲器23を1100℃まで昇温し30分間保持した点を除き、本発明1を製造した条件と同一の条件により製造された。【0066】本発明5は、アノード電極を、金属粉末と炭素とからなり組成がCo=1.2%、Ni=1.2 50

%、C=97.6%であるコンポジットロッドとした点以外は、本発明1を製造した条件と同一の条件により製造された。本発明6は、アノード電極を、金属粉末と炭素とからなり組成がCo=1.2%、Ni=1.2%、C=97.6%であるコンポジットロッドとし、アーク放電が終了した後に、真空引きせずにHe ガスの圧力を反応管内で66.7k Pa としたままで、RF E-9 E-9

【0067】比較例1は、捕獲器23上に堆積した炭素質材料を、加熱処理を行わずに回収した点を除き、本発明1を製造した条件と同一の条件により製造された。比較例2は、アノード電極を、金属粉末と炭素とからなり組成がCo=1.2%、Ni=1.2%、C=97.6%であるコンボジットロッドとし、捕獲器23上に堆積した炭素質材料を、熱処理を行わずに回収した点を除き、本発明1を製造した条件と同一の条件により製造された。

【0068】本発明1~4及び比較例1と、本発明5、 6及び比較例2とは、炭素質材料の製造装置のアノード の組成が異なるため、本発明1~4の比較の対象は比較 例1であり、本発明5、6の比較の対象は比較例2であ る。これら本発明1~6、比較例1、2により生成され た炭素質材料を、熱重量分析装置にかけて評価した。熱 重量分析 (TGA分析) は、パーキンエルマー社製、P yris 1 TGAを用いて行った。分析用試料をア ルミナ製パンにセットし、毎分30mlの流速で乾燥空 気を流しながら、昇温温度を毎分5℃として105℃ま で加熱し、この温度で1時間保持し試料中の水分を除去 した。続けて昇温温度を毎分5℃として900℃まで加 熱した。105℃で1時間保持した後の重量を基準とし て、その後昇温させていったときの重量変化を評価し た。炭素質材料の炭素は空気中での加熱により酸化され てしまうが、触媒金属や金属の酸化物は900℃まで加 熱した後にも残存する。加熱後の残存量は、得られた炭 質質材料に含まれる触媒金属や金属酸化物の量を表して

【0069】実験を行った結果、残存量は、本発明1が 40 7.5 w t %、本発明2が6.4 w t %、本発明3が 4.8 w t %、本発明4が20.1 w t %、比較例1が 30.2 w t %であった。又、本発明5が1.3 w t %、本発明6が5.0 w t %、比較例2が11.2 w t %であった。本発明1~4と比較例1との比較において も、本発明5、6と比較例2との比較においても、残存 量は本発明の方が比較例よりも少なくなっており、捕獲 器23に捕獲された炭素質材料を加熱処理することにより、炭素質材料中の金属や金属酸化物が蒸発、飛散して いることが分かる。又、本発明1、2、3と本発明4と 50 の比較、あるいは、本発明5と本発明6との比較を行う と、前者では本発明4の残存量が、後者では本発明6の 残存量が格段に多くなっているのが分かる。これより、 真空引きした状態下で、捕獲器23に捕獲された炭素質 材料を加熱することにより、炭素質材料中の金属や金属 酸化物の蒸発、飛散が促進され、金属や金属酸化物の除 去がより効果的になることが分かる。

15

【0070】又、本発明1、比較例1についてラマン分光分析を行ったところ、図4、図5に示されるように、いずれについても単層カーボンナノチューブのBreathing modeによるピークが180cm⁻¹付 10近に現れている。従って、本発明1、比較例1共に、得られた炭素質材料中に単層カーボンナノチューブが存在していることが確認できたが、図4と図5とを比較すると、図4の方が単層カーボンナノチューブのBreating modeに対応するピークが強く現れており、本発明1では、得られた炭素質材料を加熱している間に、単層カーボンナノチューブの成長が進行していることが分かる。

【0071】一方、本発明1、比較例1共に、不純物たるアモルファス状カーボンによるDバンドが1350cm⁻¹付近に現れている。図5に比べると、図4の方が、アモルファス状カーボンに対応するピーク、即5Dバンドが小さくなっている。従って、本発明1では、得られた炭素質材料を加熱したことにより、炭素質材料の乱れた結晶配向が規則的な結晶配向へと変化したことが分かる。

【0072】本発明による炭素質材料の製造方法及び製造装置は上述した実施の形態に限定されず、特許請求の範囲に記載した範囲で種々の変形や改良が可能である。例えば、本実施の形態では、触媒ガスと有機ガスとの混合ガスとしたが、He、Ar等の不活性ガスと触媒ガスとの混合ガスとしてもよく、触媒ガスと有機ガスと不活性ガスとの混合ガスとしてもよい。

【0073】又、触媒ガスとして、フェロセンを昇華させたものを用いたが、フェロセンに代えてフェロセン以外の他のメタロセン、即ち、フェロセン中のFeに代えてNiを有するニッケロセンや、Feに代えてCoを有するコバルトセン(Bis(cyclopentadienyl)cobalt)等を用いてもよく、又、これらを混合したもの、例えば、フェロセンとニッケロセンとを混合したもの等を用いてもよい。

【0074】又、アノード13、カソード14は純粋なカーボンにより構成されたが、予めFe、Ni、Co等の触媒を含有しているような材料を用いてアノードを製造する場合には、これらの触媒をカーボンロッドからわざわざ除去する必要はなく、そのまま使用してよい。

【0075】又、反応管内に供給される有機ガスとしては、メタンガス単体を用いたが、メタン、エタン、ブタン等のアルカン類のガスの単体または混合物でもよい。 これらが特に好ましいが、これらに代えて、アルケン 類、アルキン類、芳香族等の有機ガスの単体又は混合物 を用いることができる。

【0076】又、不活性ガスとしては、ヘリウムガスに代えてアルゴンガス、ネオンガス等を用いてもよい。 【0077】又、混合ガスの比率は、触媒ガスを50w t%としたが、4~50%の範囲内であればよい。

【0078】又、反応管11は石英により構成されたが、SUS304、SUS316、タンタル、モリブデン等により構成されてもよい。即ち、溶接可能であり、耐熱性が高く、化学的に安定であり、高周波の影響を受けない物質であればよい。又、反応管11の一部であってアーク放電部周辺の位置のみをこれらの物質で構成するようにしてもよい。

> 【0081】又、アーク放電が行われているときの反応 管11内の気圧を66.7kPa(500Torr)と したが、約13.3~333.3kPa(100~25 00Torr)の範囲内であればよい。

> 【0082】又、ガスを供給する供給管17を反応管1 1に1つだけ設けたが、図6に示されるように、複数接 線方向に設けてもよい。との場合でも、供給管を、アー ク放電部よりもガスの流れ方向上流側の位置に設ける。 さらに、複数の種類の異なるガスを、それぞれ別個に独 立して各供給管から反応管内に供給するようにして、反 応管内で複数のガスを混合するようにしてもよい。又、 各供給管にはそれぞれフローメータを設けて、各供給管 から供給されるガスの流速をそれぞれ速度 v 1、速度 v 2として異なるようにすれば、反応管内で発生する混合 ガスの螺旋流を強力にすることができ、第1の管で第1 のガスを、第2管で第2のガスを流すといったことが可 能となるので、両者の配合の制御が容易となるばかり か、反応管にガスを導入する前に第1のガスと第2のガ スとを混合させておくという手間を省略できる。更に、 第1のガスと第2のガスとが混ざり易くなり、混合ガス の均質性を髙めることができる。

> 【0083】又、ガスを供給する供給管17は、反応管17の周面の接線方向に延出して設けられていたが、とのことに加えて、アーク放電部から捕獲器へと向かう方向に対して鋭角に延びて反応管に接続されるようにしてもよい。このようにすれば、反応管内で発生する混合ガスの螺旋流の、下流方向への流速を速くすることができる

50 【0084】又、上述した混合ガスの螺旋流をより良好

17

に形成するために、反応管よりも径の小さい内管が、反 応管内に反応管と同軸的に配置されていてもよい。この 内管は、少なくとも供給管が設けられている位置に設け られる。

【0085】又、反応管11の縮径部11Eを、アーク 放電部の位置から捕獲器23の直前までの位置とした が、アーク放電部の位置のみを縮径部としてもよい。

【0086】又、反応管11の一部であって捕獲器23 の周辺を大径部 1 1 G としたが、この部分も縮径部とし て、縮径部11日を右側反応管11日全体に延長するよ 10 うな形状にしてもよい。

【0087】又、捕獲器23に捕獲された炭素質材料の 加熱を真空下で行ったが、減圧下で行ってもよく、又、 真空下、減圧下以外の状態で行ってもよい。

【0088】又、反応管11のアーク放電部近傍には、 アーク放電の状態を監視するための窓を設けてもよい。 【0089】又、ガスを供給する供給管17は、反応管 17の周面の接線方向に延出して設けられていたが、ど の様な方向に延出するようにしてもよい。

【0090】又、反応管11に縮径部11日を設けた が、縮径部を設けなくてもよい。

【0091】又、アーク放電部に触媒ガスと有機ガスと の混合ガスを供給するようにしたが、この混合ガスに代 えて、不活性ガスのみを供給するようにしてもよい。但 し、この場合には、アノードを、従来の炭素質材料の製 造装置のアノード113と同様に、触媒を混入させた炭 素電極とする必要がある。

[0092]

【発明の効果】請求項1記載の炭素質材料の製造方法に よれば、雰囲気ガスがアーク放電部を通過可能な所定方 向に流されるので、アーク放電部で生成された炭素質材 料は所定方向に搬送され、反応管内の任意の壁面に付着 することが防止され、アーク放電部の下流側の炭素質材 料捕獲器で確実に回収できる。そして炭素質材料捕獲器 が加熱されるので、捕獲器に付着した炭素質素材が加熱 され、単層カーボンナノチューブの成長を進行させると とができ、結晶性の悪い単層カーボンナノチューブを再 配列させ結晶性の良い単層カーボンナノチューブとする ことができ、炭素質材料中の単層カーボンナノチューブ の比率を、効率よく髙めることができる。

【0093】請求項2記載の炭素質材料の製造方法によ れば、雰囲気ガスは触媒ガスであるため、アノードを触 媒を含有させずに製造することができる。よって、従来 のように粉砕カーボンと粉体状の触媒とを混合、成形、 焼成、加工してアノードを製造するという手間が大幅に 縮減され、これらの製造が簡単となる。

【0094】請求項3、5記載の炭素質材料の製造方法 によれば、アノードは触媒を含有しない炭素系材料で構 成されているので、アノードを触媒を含有しない炭素質 材料のみ、例えばグラファイト棒等で製造することがで 50 であるため、アーク放電による炭素の消費が有機ガスに

きる。

【0095】請求項4記載の炭素質材料の製造方法によ れば、雰囲気ガスは有機ガスと触媒ガスとの混合ガスで あるため、アーク放電による炭素の消費が有機ガスによ って補われるので、アノードの消費量が減り、長期に亘 ってのアーク放電が可能となり、且つ、アノードを触媒 を含有させずに製造することができる。

【0096】請求項6記載の炭素質材料の製造方法によ れば、雰囲気ガスは有機ガスであるため、アーク放電に よる炭素の消費が有機ガスによって補われるので、アノ ードの消費量が減り、長期に亘ってのアーク放電が可能 となる。

【0097】請求項7記載の炭素質材料の製造方法によ れば、炭素質材料捕獲器の加熱を減圧下で行うので、得 られた炭素質材料を大気に曝すことなく精製処理すると とができる。このため、捕獲器に蓄積している炭素質材 料中の触媒の昇華速度を早めることができ、触媒等の不 純物を酸化することなく除去することことができ、より 効率的な回収が可能となる。

【0098】請求項8記載の炭素質材料の製造方法によ 20 れば、アーク放電と炭素質材料捕獲器の加熱が同時にな されるので、炭素質材料の生成と、その回収が同時に実 行でき、炭素質材料の製造速度を高めることができる。 【0099】請求項9記載の炭素質材料の製造方法によ れば、アーク放電の際に、雰囲気ガスをアーク放電部の 周囲であってアノードとカソードとを結ぶ方向に進む螺 旋流にて供給するため、アーク放電部に均一にガスを供 給することができ、又、アーク放電部で生成された炭素 質材料を効率よく捕獲器に搬送することができる。

【0100】請求項10記載の炭素質材料の製造方法に よれば、複数の種類の異なる雰囲気ガスを、それぞれ別 個に独立して反応管内に供給し、反応管内で混合させて 混合ガスの螺旋流としたため、複数の種類の異なるガス を予め混合する工程を省くことができる。

【0101】請求項11記載の炭素質材料の製造装置に よれば、炭素質材料捕獲器の内部又は外部には、炭素質 材料捕獲器を加熱するための加熱器が設けられているた め、炭素質材料捕獲器が加熱されるので、捕獲器に付着 した炭素質素材が加熱され、結晶性の悪い単層カーボン ナノチューブを再配列し結晶性の良い単層カーボンナノ チューブとすることができ、炭素質材料中の単層カーボ ンナノチューブの比率を、効率よく高めることができ る。

【0102】請求項12記載の炭素質材料の製造装置に よれば、反応管の内径は小さく構成されているため、雰 囲気ガスの流れを一方向のみに限定し、反応管内の雰囲 気ガスの対流を防止することができる。

【0103】請求項13記載の炭素質材料の製造装置に よれば、雰囲気ガスは有機ガスと触媒ガスとの混合ガス



よって補われるので、アノードの消費量が減り、長期に 亘ってのアーク放電が可能となり、且つ、アノードを触 媒を含有させずに製造することができる。

【0104】請求項14、16記載の炭素質材料の製造 装置によれば、アノードは触媒を含有しない炭素系材料 で構成されているので、アノードを触媒を含有しない炭 素質材料のみ、例えばグラファイト棒等で製造すること ができる。

【0105】請求項15記載の炭素質材料の製造装置に よれば、雰囲気ガスは触媒ガスであるため、アノードを 10 よれば、反応管のアーク放電部周囲の内周面断面積が、 触媒を含有させずに製造することができる。よって、従 来のように粉砕カーボンと粉体状の触媒とを混合、成 形、焼成、加工してアノードを製造するという手間が大 幅に縮減され、これらの製造が簡単となる。

【0106】請求項17記載の炭素質材料の製造装置に よれば、雰囲気ガスは有機ガスであるため、アーク放電 による炭素の消費が有機ガスによって補われるので、ア ノードの消費量が減り、長期に亘ってのアーク放電が可 能となる。

【0107】請求項18記載の炭素質材料の製造装置に 20 よれば、反応管は断面が略円形であり、ガス供給管は、 反応管の略接線方向に延びて設けられ、反応管内で螺旋 流を生成するため、アーク放電部で生成された炭素質材 料を効率よく捕獲器に搬送することができる。

【0108】請求項19記載の炭素質材料の製造装置に よれば、ガス供給管は、少なくとも第1管と第2管とに より複数設けられているので、反応管内で発生する混合 ガスの螺旋流が強力となる。また、第1管で第1のガス を、第2管で第2のガスを流すので、両者の配合の制御 が容易となるばかりか、反応管にガスを導入する前に第 1のガスと第2のガスとを混合させておくという手間を

【0109】請求項20記載の炭素質材料の製造装置に よれば、反応管内に導入された第1のガスの流速と第2 のガスの流速とを異なるようにすることができるので、 反応管内で発生した螺旋流において、第1のガスと第2 のガスとが混ざり易くなり、混合ガスの均質性を高める ととができる。

【0110】請求項21記載の炭素質材料の製造装置に よれば、第1のガスは有機ガスであるため、有機ガスと 40 他のガスとの混合を容易にすることができる。

【0111】請求項22記載の炭素質材料の製造装置に よれば、第2のガスは触媒ガスであるため、触媒ガスと 他のガスとの混合を容易にすることができる。

【0112】請求項23記載の炭素質材料の製造装置に よれば、ガス供給管がアーク放電部から捕獲器へと向か う方向に対して鋭角に延びて反応管に接続されているた

め、反応管内で発生する混合ガスの螺旋流の、下流方向 への流速が速くなる。

【0113】請求項24記載の炭素質材料の製造装置に よれば、反応管内に、反応管よりも径の小さい内管が反 応管と同軸的に配置され、内管は、少なくともガス供給 管が接続されている位置に設けられているため、径の略 均一な螺旋流とすることができ、螺旋流を強力にするこ とができる。

【0114】請求項25記載の炭素質材料の製造装置に 他の部位の内周断面積よりも小さい縮径部にて構成され ているので、反応管内に導入されたガス流が、効率的に アーク放電部に収束でき、炭素質材料の生成を効率的に 行うことが可能となる。また生成された炭素質材料が反 応管内で任意方向に飛散するととなく、所定方向に移動 し、その回収を容易にすることができる。

【0115】請求項26記載の炭素質材料の製造装置に よれば、反応管の縮径部は捕獲器の直前まで延びている ので、アーク放電部で生成された炭素質材料は、捕獲器 に至る途中でその運動性を失って反応管の内周面に付着 する可能性を低減できる。また反応管は捕獲器直前で拡 径されているので、生成された炭素質材料は、捕獲器の 直前でその移動速度が低下し、捕獲器にて効率的に回収 することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施の形態による炭素質材料の製造装 置を示す概略図。

【図2】本発明の実施の形態による炭素質材料の製造装 置の反応管の、供給管が設けられた部分を示す概略図。

【図3】本発明の実施の形態による炭素質材料の製造装 置の反応管の、縮径部を示す概略図。

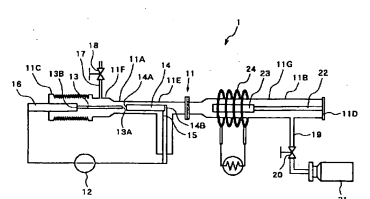
- 【図4】本発明1のラマンスペクトルを示すグラフ。
- 【図5】比較例1のラマンスペクトルを示すグラフ。
- 【図6】本発明の実施の形態の変形例の反応管の、供給 管が設けられた部分を示す概略図。

【図7】従来の炭素質材料の製造装置を示す概略図。 【符号の説明】

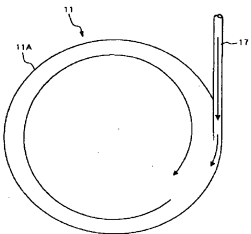
- 1 炭素質材料の製造装置
- 11 反応管
- 12 電流供給部
 - 13 アノード
 - 14 カソード
 - 1 7 供給管
 - 18 供給管フローメータ
 - 23 捕獲器
 - 24 RF ヒーター



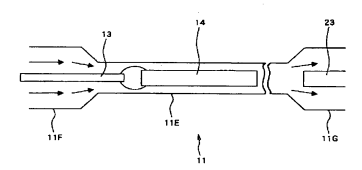




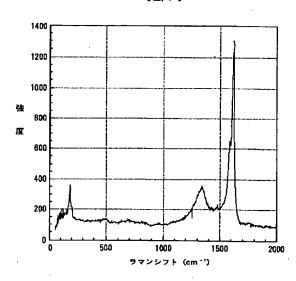
【図2】



【図3】

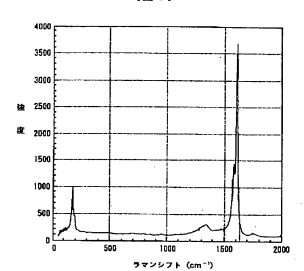


【図5】

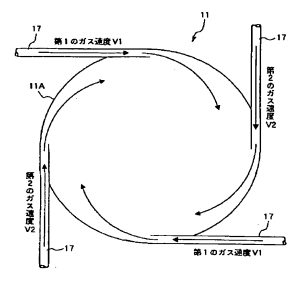




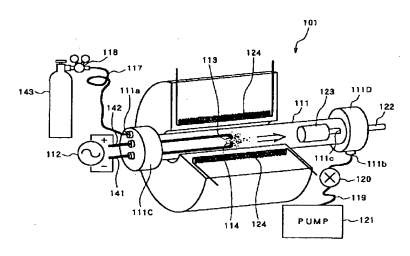
【図4】



【図6】



[図7]



フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁷

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

// B01D 53/22

69/04

71/02

5 0 0

B 0 1 D 53/22

69/04

71/02

500

(72)発明者 宮腰 光史

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ

一株式会社内

(72)発明者 平野 英孝

東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ

ー株式会社内



F ターム(参考) 4D006 GA41 HA21 JA01C MA02 MC05 NA32 PB66 4G046 BC01 BC02 CA01 CA02 CB01 CC08 CC09 CC10 4G069 AA06 BA27B BC66B BC67B CD10 DA01

4G075 AA24 BD14 CA15 CA17 FB03

FC02

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.